# JP05284972A

# **MicroPatent Report**

### GENE DNA CODING THREONINE SYNTHASE AND ITS USE

[71] Applicant: MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD

[72] Inventors: KOHAMA KEIKO; KOBAYASHI MIKI; KURUSU YASUROU; YUGAWA HIDEAKI

[21] Application No.: JP04085174

[22] Filed: 19920407

[43] Published: 19931102

OCUPINA TYROLOGY TRADERIC CONCELER CHEMPOR TRAINTING
CHEMPOR TRADERIC CONCENT RETEXAND CONCENTRATION OF
CHEMPOR TRADERIC CONCENT TRATEGUE ANALYSIS ANALYSIS
CHEMPOR TRADERIC CONCENT TRATEGUE ANALYSIS ANALYSIS
CHEMPOR TRADERIC CONCENTRA SERVARIA CONCENTRATION OF
CHEMPOR SERVARIA CONCENTRA SERVARIA CONCENTRATION
CHEMPOR TRADERIC CONCENTRA CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR
CHEMPOR TRADERIC CONCENTRA CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR
CHEMPOR TRADERIC CONCENTRA CHEMPOR CHEMPOR
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR
CHEMPOR TRADERIC CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRATERIC
CHEMPOR TRADERIC CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRATERIC
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRADERIC
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRADERIC CHEMPOR TRADERIC
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRADERIC
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRADER
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TRADER
CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR CHEMPOR TR

# Go to Fulltext

#### [57] Abstract:

PURPOSE: To provide a new gene DNA useful for the production of L-threonine. CONSTITUTION: A gene DNA coding threonine synthase (E.C.4.2.99.2), originated from Brevibacterium flavum belonging to coryne-form bacteria and having the DNA base sequence of e.g. formula. It can be produced by cloning a coryne-form bacterial strain capable of producing threonine synthase, especially Brevibacterium flavum MJ233 (FERM BP-1497).COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

[51] Int'l Class: C12N01560 C12N00121 C12P01308 C12N01560 C12R00115 C12N00121 C12R00115 C12P01308 C12R00115



# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-284972

(43)公開日 平成5年(1993)11月2日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup> C 1 2 N 15/60	識別配号 ZNA	庁内整理番号	FI	Ħ	術表示簡所
1/21		7236-4B			
C 1 2 P 13/08	Α	8931-4B			
// (C 1 2 N 15/60					
		8931-4B	C 1 2 N	15/ 00 A	
			審查請求 未請求	ま 請求項の数7(全 15 頁) 最	終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-85174		(71)出願人	000006057	
			77.47	三菱油化株式会社	
(22)出願日	平成 4年(1992) 4月	7 B		東京都千代田区丸の内二丁目 5	番2号
			(72)発明者	小浜 恵子	
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目	3番1号
				三菱油化株式会社筑波総合研究	所内
			(72)発明者	小林 幹	
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目	3番1号
				三菱油化株式会社筑波給合研究	所内
			(72)発明者	久留主 泰朗	
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目	3番1号
				三菱油化株式会社筑波総合研究	所内
			(74)代理人	弁理士 山本 隆也	
				最	終頁に続く

(54)【発明の名称】 スレオニンシンターゼをコードする遺伝子DNA及びその利用

# (57)【要約】

【構成】 ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 からスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むD NA断片を単離し、この遺伝子の塩基配列を決定した。 【効果】 このスレオニンシンターゼをコードする遺伝 子DNAを導入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なブ ラスミドで形質転換されたブレビバクテリウム・フラバ AMJ233-thsのL-スレオニンの産生能は著し く増加した。

```
【特許請求の範囲】
```

vum) 由来のスレオニンシンターゼ (E. C. 4.

【請求項1】 コリネ型細菌に属するブレビバクテリウ2.99.2.) をコードする遺伝子DNA。ム・フラパム(Brevibacterium fla 【請求項2】 次のDNA塩基配列

GTGGACTACA TTTCGACGCG TGATGCCAGC CGTACCCCTG CCCGCTTCAG TGATATTTTG CTGGGCGGTC TAGCACCAGA CGGCGGCCTA TACCTGCCTG CAACCTACCC TCAACTAGAT 120 GATGCCCAGC TGAGTAAATG GCGTGAGGTA TTAGCCAACG AAGGATACGC AGCTTTGGCT 180 CGTGAAGTTA TCTCCCTGTT TGTTGATGAC ATCCCAGTAG AAGACATCAA GGCGATCACC 240 GCACGCGCCT ACACCTACCC GAAGTTCAAC AGCGAAGACA TCGTTCCTGT CACCGAACTC 300 GAGGACAACA TTTACCTGGG CCACCTTTCC GAAGGCCCAA CCGCTGCATT CAAAGACATG 360 GCCATGCAGC TGCTCGGCGA ACTTTTCGAA TACGAGCTTC GCCGCCGCAA CGAAACCATC 420 AACATCCTAG GCGCTACCTC TGGCGATACC GGCTCCTCTG CGGAATACGC CATGCGCGGC 480 CGCGAGGGAA TCCGCGTATT CATGCTGACC CCAGCTGGCC GCATGACCCC ATTCCAGCAA 540 GCACAGATGT TTGGCCTTGA CGATCCAAAC ATCTTCAACA TCGCCCTCGA CGGCGTTTTC 600 GACGATTGCC AAGACGTAGT CAAGGCTGTC TCCGCCGACG CGGAATTTAA AAAAGACAAC 660 CGCATCGGTG CCGTGAACTC CATCAACTGG GCTCGCCTCA TGGCACAGGT TGTGTACTAC 720 GTTTCCTCAT GGATCCGCAC CACAACCAGC AATGACCAAA AGGTCAGCTT CTCCGTACCA 780 ACCGGCAACT TCGGTGACAT TTGCGCAGGC CACATCGCCC GCCAAATGGG ACTTCCCATC 840 GATCGCCTCA TCGTGGCCAC CAACGAAAAC GATGTGCTCG ACGAGTTCTT CCGTACCGGC 900 GACTACCGAG TCCGCAGCTC CGCAGACACC CACGAGACCT CCTCACCTTC GATGGATATC 960 TCCCGCGCCT CCAACTTCGA GCGTTTCATC TTCGACCTGC TCGGCCGCGA CGCCACCCGC 1020 GTCAACGATC TATTTGGTAC CCAGGTTCGC CAAGGCGGAT TCTCACTGGC TGATGACGCC 1080 AACTITGAAA AGGCTGCAGC AGAATACGGT TTCGCCTCCG GACGATCCAC CCATGCTGAC 1140 CGTGTGGCAA CCATCGCTGA CGTGCATTCC CGCCTCGACG TACTAATCGA TCCCCACACC 1200 GCCGACGGCG TTCACGTGGC ACGCCAGTGG AGGGACGAGG TCAACACCCC AATCATCGTC 1260 CTAGAAACTG CACTCCCAGT GAAATTTGCC GACACCATCG TCGAAGCAAT TGGTGAAGCA 1320 CCTCAAACTC CAGAGCGTTT CGCCGCGATC ATGGATGCTC CATTCAAGGT TTCCGACCTA 1380 CCAAACGACA CCGATGCAGT TAAGCAGTAC ATAGTCGATG CGATTGCAAG CACTTCCGTG 1440 AAGTAA 1446

で示されるスレオニンシンターゼ (E. C. 4. 2. 9 【請求項3】 次のアミノ酸配列 9. 2) をコードする遺伝子DNA。

> Val Asp Tyr Ile Ser Thr Arg Asp Ala Ser Arg Thr Pro Ala Arg Phe 5 10 Ser Asp Ile Leu Leu Gly Gly Leu Ala Pro Asp Gly Gly Leu Tyr Leu 20 25 Pro Ala Thr Tyr Pro Gln Leu Asp Asp Ala Gln Leu Ser Lys Trp Arg 40 Glu Val Leu Ala Asn Glu Gly Tyr Ala Ala Leu Ala Ala Glu Val lle 55 60 Ser Leu Phe Val Asp Asp Ile Pro Val Glu Asp Ile Lys Ala Ile Thr 70 75 Ala Arg Ala Tyr Thr Tyr Pro Lys Phe Asn Ser Glu Asp Ile Val Pro 85 90 Val Thr Glu Leu Glu Asp Asn lle Tyr Leu Gly His Leu Ser Glu Gly 100 105 Pro Thr Ala Ala Phe Lys Asp Met Ala Met Gln Leu Leu Gly Glu Leu 120 Phe Glu Tyr Glu Leu Arg Arg Arg Asn Glu Thr Ile Asn lle Leu Gly 135 140 Ala Thr Ser Gly Asp Thr Gly Ser Ser Ala Glu Tyr Ala Met Arg Gly 150 155

Arg Glu Gly Ile Arg Val Phe Met Leu Thr Pro Ala Gly Arg Met Thr 165 170 Pro Phe Gln Gln Ala Gln Met Phe Gly Leu Asp Asp Pro Asn Ile Phe 180 185 Asn 11e Ala Leu Asp Gly Val Phe Asp Asp Cys Gln Asp Val Val Lys 200 Ala Val Ser Ala Asp Ala Glu Phe Lys Lys Asp Asn Arg Ile Gly Ala 220 Val Asn Ser lle Asn Trp Ala Arg Leu Met Ala Gln Val Val Tyr Tyr 230 235 Val Ser Ser Trp lle Arg Thr Thr Thr Ser Asn Asp Gln Lys Val Ser 245 250 Phe Ser Val Pro Thr Gly Asn Phe Gly Asp Ile Cys Ala Gly His Ile 260 265 Ala Arg Gln Met Gly Leu Pro Ile Asp Arg Leu lle Val Ala Thr Asn 280 Glu Asn Asp Val Leu Asp Glu Phe Phe Arg Thr Gly Asp Tyr Arg Val 295 300 Arg Ser Ser Ala Asp Thr His Glu Thr Ser Ser Pro Ser Met Asp Ile 310 315 Ser Arg Ala Ser Asn Phe Glu Arg Phe Ile Phe Asp Leu Leu Gly Arg 325 330 Asp Ala Thr Arg Val Asn Asp Leu Phe Gly Thr Gln Val Arg Gln Gly 340 345 Gly Phe Ser Leu Ala Asp Asp Ala Asn Phe Glu Lys Ala Ala Ala Glu 360 Tyr Gly Phe Ala Ser Gly Arg Ser Thr His Ala Asp Arg Val Ala Thr 375 380 lle Ala Asp Val His Ser Arg Leu Asp Val Leu Ile Asp Pro His Thr 390 395 Ala Asp Gly Val His Val Ala Arg Gln Trp Arg Asp Glu Val Asn Thr 410 Pro Ile Ile Val Leu Glu Thr Ala Leu Pro Val Lys Phe Ala Asp Thr 420 425 Ile Val Glu Ala Ile Gly Glu Ala Pro Gln Thr Pro Glu Arg Phe Ala 440 445 Ala lle Met Asp Ala Pro Phe Lys Val Ser Asp Leu Pro Asn Asp Thr 460 Asp Ala Val Lys Gln Tyr Ile Val Asp Ala Ile Ala Asn Thr Ser Val 475 Lvs

で示されるスレオニンシンターゼ (E. C. 4.2.9 9.2.) をコードする遺伝子DNA。

【請求項4】 請求項1~3のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【 請求項 5 】 請求項 1 ~ 3 のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項5記載の組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。 【 財水項7 】 グルコースを、 財水項6 記載のコリネ型 細菌の培養菌体又は菌体処理物と接触させて Lースレオニンを生成せしめることを特徴とする Lースレオニンの 製造法。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、スレオニンシンターゼ (E. C. 4. 2. 99. 2. )をコードする遺伝子を 含むコリネ型細菌に属するプレビバクテリウム・フラバ ム (Brevibacterium flavum) 由来の遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えプラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌、及び該コリネ型細菌を用いるLーリジンの製造法に関する。

【0002】 Lーリジンは、必須アミノ酸として蛋白質中にその存在が知られ、医薬や食品添加物として用いられている。

#### [0003]

【従来の技術】従来、Lースレオニンの工業的製造法としては、グルタミン生産菌であるコリネ型細菌の各種栄養要求株、各種製剤耐性株、各種薬剤感受性株を用いてLースレオニンを製造する方法が知られている [例えば、特開昭47-19087号公報、特公昭54-32070号公報、特開昭54-92692号公報等参照]。また、組換え菌を用いた製造法も提案されている [特開昭58-126789号公報、特開昭60-30693号公報、特開昭62-186795号公報等参照]。しかしながら、従来提案されている方法による Lースレオニンの製造法では、対糖収率が低く及び/又は Lースレオニンの割造法では、対糖収率が低く及び/又は Lースレオニンの割造法では、対糖収率が低く及び/又は Lースレオニンの割造法では、対糖収率が低く及び/スレオニンをより効率的に生成させる方法の提供が強く求められている。

【0004】一方、スレオニンシンターゼ (E. C. 4. 2. 99. 2.) をコードする遺伝子としては、エ シェリヒア・コリ (Escherichia col i) 由来の遺伝子 (Nucleic Acids Re search 1<u>1</u>, p7331~p7345参照] が よく研究されている。また、グラム陽性細菌由来のスレ オニンシンターゼ(E. C. 4. 2. 99. 2. ) とし ては、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (<u>B</u> revibacterium lactofermen tum)、コリネパクテリウム・グルタミカム (Cor ynebacterium glutamicum)等 が知られている (Nucileic Acids Re search <u>16</u>, p9859, 1988; Mole cularMicrobiology, <u>4</u>, p1693 ~p1702, 1990参照]。しかしながら、プレビ パクテリウム・フラバム (<u>Brevibacteriu</u> mílavum) 由来のスレオニンシンターゼ (E. C. 4. 2. 99. 2.) をコードする遺伝子について は従来の報告例は見当らない。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、プレビバクテリウム・フラバム (Brevibacteri um flavum) 由来のスレオニンシンターゼ (E. C. 4. 2. 99. 2.) をコードする遺伝子を 単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、 該コリネ型細菌を用いて、新たな観点から効率的にし スレオニンを製造することである。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、プレビバクテリウム・フラバム染色体よりスレオニンシンターゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、効率的にLースレオニンを製造しうることを見い出し本発明を完成するに至った。

【0007】かくして本発明によれば

- (1) コリネ型細菌に属するプレビバクテリウム・フラ パム由来のスレオニンシンターゼをコードする遺伝子D NA:
- (2) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド:
- (3)該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細 菌;及び
- (4) 該形質転換されたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてL-スレオニンを製造する方法が提供される。

【0008】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。本発明の「スレオニンシンターゼをコードする遺伝子DNA」とは、ホスホホモセリンよりリン酸を解離させる酵素、すなわちスレオニンシンターゼ(E. C. 4. 2. 99. 2.)をコードする遺伝子DNAを意味するものである。スレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断片」と略称することがある)は、その塩基配列が決定された後においては合成することも可能であるが、通常はスレオニンシンターゼ生産性微生物からクローニングされる場合が多く、その供給源となる微生物としては、コリネ型細菌、殊にプレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium 「lavum)MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0009】これらの供給源徴生物からA断片を調製するための基本的操作の一例を述べれば次のとおりである:A断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビパクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497) 株の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる方法で分離、取得することができる。

【0010】先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ -233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この 染色体DNAを適当な制限酵素、例えばSphIを用いて染色体DNAを完全に分解する。得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG399(宝酒 造製)に挿入し、このベクターを用いて、スレオニンシンターゼ遺伝子が欠損したLースレオニン要求性大腸菌(エシェリヒア・コリ)変異株CGSC5077 [エシェリヒア・コリ ジエネテック・ストック センター

(Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメントオブバイオロジー、エールユニパーシィティ (Department of Biology, Yale University); P. O. Box6666New Haven, CT 06511-744、U. S. A. 保存菌株)を形質転換し、選択培地に塗抹することにより、形質転換株を取得する。

【0011】得られる形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入し、このベクタープラミスドを、通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気パルス法等による形質転換により、前記スレオニンシンタ

ーゼが欠損したLースレオニン要求性大腸菌変異株CG SC5077に導入し、選択培地に途抹する。

【0012】得られる形質転換体よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。このようにして得られるA断片の一つは、上記プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の染色体DNAを制限酵素Sphlの完全分解により切り出すことによって得られる大きさが約2.6kbのDNA断片を挙げることができる。

【0013】この約2.6kbのスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記第1表に示す。

【0014】

第 1 表

	7, 1	<u> </u>							
制限酵素	認識部位数	 <u>切断断片の</u> 大きさ(k b)							
BamHl	1	1. 2, 1. 4							
Pstl	1	1.0,1.6							
Ddel	2	0. 5, 0. 7, 1. 4							
MluI	1	0.6,2.0							
XhoI	1	0.8,1.8							
HincII	2	0. 1, 0. 9, 1. 6							

【0015】なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0016】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (λ phag e)のDNAを制限酵素Hind III で切断して得ら れる分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上で の泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアク リルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒ ア・コリのファイ・エックス174ファージ(øx17 4phage)のDNAを制限酵素Hae IIIで切断し て得られる分子虽既知のDNA断片の同一ポリアクリル アミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、 切断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさ を算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれ の大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大き さの決定において、1kb以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

【0017】一方、上記のプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAを制限酵素Sphlによって切断することにより得られる大きさが約2.6kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118および/またはpUC119 (宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxy chain termination法、Sanger, F.et.al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, p5463, 1977)により決定することができる。このようにして決定した上記約2.6kbのDNA断片の塩基配列のオープンリーディングフレームの存在から決定したスレオニンシターゼをコードする遺伝子は、後記配列表の配列番号:1に示す配列を有するものであり、481個のアミノ酸を

【0018】上記した後記配列表の配列番号:1に示す 塩基配列を包含する本発明のスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のブレビバク テリウム・フラバム染色体DNAから分離されたものの みならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベッ クマン社製System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

コードする1443の塩基対から構成されている。

【0019】また、上記の如くプレビバクテリウム・フラバムMJー233の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、スレオニンシンターゼをコードする

機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0020】以上に詳述した大きさが約2.6kbのDNA断片の制限酵素による切断点地図を図1に示す。本発明のスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA(A断片)は、適当なプラスミド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌内でスレオニンシンターゼの高発現可能な組換えプラスミドを得ることができる。

【0021】また、本発明のスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、スレオニンシンターゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0022】本発明のA断片を導入することができる、 コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くと も含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3 -210184号公報に記載のプラスミドpCRY3 0 ; 特開平2-276575号公報に記載のプラスミド pCRY21, pCRY2KE, pCRY2KX, pC RY31、pCRY3KE及びpCRY3KX;特開平 1-191686号公報に配載のプラスミドpCRY2 及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載 のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載 のpHM1519;特開昭58-192900号公報に 記載のpAJ655、pAJ611及びpAJ184 4:特開昭57-134500号に記載のpCG1;特 開昭58-35197号公報に記載のpCG2;特開昭 57-183799号公報に記載のpCG4及びpCG 11等を挙げることができる。

【0023】中でもコリネ型細菌の宿主ーベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0024】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス(<u>Brevibacterium</u> stationis) 1 FO 1 2 1 4 4 (FERM BP-2515) か

らプラスミドpBY503(このプラスミドの詳細については特開平1-95785号公報参照)DNAを抽出し、制限酵素Xholで大きさが約4.0kbのプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出し、制限酵素EcoRlおよびKpnlで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出す。これらの両断片をプラスミドpHSG298(宝酒造製)のEcoRl、Kpnl部位及びSall部位に組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30を調製することができる。

【0025】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵業部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前配A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0026】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoRIで開裂させ、そこに前記スレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。

【0027】かくして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約2.6kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lースレオニンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーthsと命名した。プラスミドpCRY30ーthsの作成方法の詳細については、後配実施例4で説明する。

【0028】このようにして造成されるスレオニンシンターゼ遊伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入して酸微生物の培養物を用いてしースレオニンを安定に効率よく生産することが可能となる。本発明によるプラスミドで形質転換しうる宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばブレビバクテリウム・フラバムMJー233 (FERM BP-1498)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11 (FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11 (FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABD-21 (FERM BP-1499)等が挙げられる。

【0029】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公報参照)。また、FERMBP-1500の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開

昭62-51998号公報参照)。 さらに、FERM BP-1499の菌株はFERM BP-1497の菌株を親株としたD-α-アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0030】これらの微生物の他に、プレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13745、同ATCC13746;プレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020;プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium)ATCC13869;コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0031】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である【Bact.Rev.36 p.361~405(1972)参照】。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0032】宿主ブレビバクテリウム・フラバムMJー233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/ml)もしくはエチジウムブロミド(濃度:0.2~50μg/ml)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に強布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたブレビバクテリウム・フラバムMJー233由来菌株が得られる。

【0033】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように {Calvin, N. M. and Hanawalt, P. C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological C

hemistry, <u>52</u>, 293 (1988) 参照]、DNA受容菌へのバルス波通電 [Satoh, Y. etal., Journal of Industrial Microbiology, <u>5</u>, 159 (1990) 参照] によりプラスミドを導入することが可能である。

【0034】かくして得られる、本発明の、スレオニンシンターゼをコードする遺伝子DNAが導入されたプラスミド形質転換されたコリネ型細菌は、スレオニンシンターゼ高産生能を有しており、Lースレオニンの製造に好適に用いることができる。これらのコリネ型細菌の好適具体例としては、例えば前記したプラスミドpCRY30-thsを保有するプレビバクテリウム・フラバムMJ233-ths (FERM P-12858)を挙げることができる。

【0035】上記の方法で形質転換して得られるスレオニンシンターゼ産生能を有するコリネ型細菌、例えばブレビパクテリウム・フラパムMJ-233由来株の培養方法を以下に述べる。培養は炭素源、窒素源、無機塩等を含む通常の栄養培地で行うことができ、炭素源としては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃棄等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられる。また、無機塩としては、例えばリン酸ー水案カリウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティーブリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各種ビタミン等の栄養素を培地に添加することができる。

【0036】培養は、通常、通気規律、振盪等の好気条件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約35℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができる。培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日間である。

【0037】このようにして得られる培養物又は培養物から得られる菌体はレースレオニンの製造に使用することができる。レースレオニン生成反応においては、これらの培養物又は菌体をそのまま用いることができ、あるいは菌体に超音波処理等を加えた菌体破砕物、さらにそれから分離回収した粗酵素又は精製酵素として、あるいはそれらを適当な担体に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌体の破砕物や粗または精製酵素、固定化物等を本明細書ではまとめて「菌体処理物」という。

【0038】しかして本発明に従えば、グルコースを、 上記培養菌体又は菌体処理物と接触させて、レースレオ ニンを生成せしめることからなるL-スレオニンの製造 法が提供される。グルコースと上記培養菌体又は菌体処 理物との接触は、通常の酵素反応と同様に、水性反応液 中において、行なうことができる。

【0039】特に、本発明のプラスミドで形質転換しうる宿主微生物がピオチン要求性のコリネ型細菌である場合は、上記の如く調製された培養菌体またはその固定化物と、少なくともグルコースを含有しかつピオチンを含有しない水性反応液中で、グルコースを接触させてレースレオニンを生成せしめるのが好適である。この場合、ピオチン要求性のコリネ型細菌はピオチンを実質的に含有しない水性反応液中では菌体増殖せずに、該菌体の保有する代謝系においてグルコースがエネルギー共役を伴う酵素反応を介して反応せしめられ、レースレオニンが製造される。

【0040】上記水性反応液中のグルコース濃度は、通常0.1~5.0重量%の範囲内とすることができる。 グルコースは反応中上記範囲内の濃度に維持されるよう に連続的または間欠的に水性反応液に添加するのが好ま しい。

【0041】該水性反応液は、上記のように、グルコー スを含有し且つビオチンを実質的に含有しない水あるい はリン酸またはトリス塩酸等の級衝液であることもでき るが、好ましくはグルコースを含有し且つピオチンを含 有しない合成培地が用いられる。この合成培地には、酵 母エキス、ペプトン、コーンスティープリカー等の天然 栄養物質を含まない化学構造が既知の無機窒素源及び/ 又は無機物を含有する水溶液が包含される。本発明にお いて用いうる合成培地の無機窒素源としては、例えばア ンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、硝酸 アンモニウム、リン酸アンモニウム等を例示することが でき、また無機物としては、例えば、リン酸ー水素カリ ウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム、硫酸 マンガン、硫酸鉄等を例示することができる。これらの 無機窒素源および無機塩はそれぞれ、単独でまたは2種 以上混合して用いることができる。

【0042】本発明に従うLースレオニン製造法において用いられる合成培地の一例を示すと次のとおりである:  $(NH_4)_2 SO_4 2g/1; KH_2 PO_4 0.5g/1; K_2 HPO_4 0.5g/1; MgSO_4 · 7H_2 O0.5g/1; FeSO_4 · 7H_2 O20ppm; MnSO_4 · 4~6H_2 O20ppm含有するpH7.6 の水溶液。$ 

【0043】本発明のL-スレオニン製造法において使用される前記のようにして調製された培養菌体又は菌体処理物の使用量は、特に制限されるものではないが、培地の容量を基準にして一般に1~50%(wt/vol)の範囲内の適度で使用することができる。上記したとおりの組成を有する水性反応液中における培養菌体又は菌体処理物

を用いる酵素反応は、一般に約20~約50℃、好ましくは約30~約40℃の温度で通常約10~約72時間行うことができる。

【0044】上記の如く酵素反応によって生成するレースレオニンの水性反応液からの分離、精製は、それ自体既知の通常用いられる方法に従って行なうことができ、例えば、イオン交換樹脂処理法、晶析法等の方法を適宜組合せて行うことができる。また、本発明のコリネ型細菌は、通常の酵素法及び菌体増殖を伴う通常の発酵法によるLースレオニンの製造法にも用いることができる。【0045】

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

### 実施例1

ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来のスレ オニンシンターゼをコードする遺伝子を含むDNA(A 断片)のクローン化

【0046】 (A) <u>プレビバクテリウム・フラバムMJ</u> -233の全DNAの抽出

半合成培地A培地〔組成:尿素2g、(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 7 g,  $K_2 HPO_4 0$ . 5 g,  $KH_2 PO_4 0$ . 5 g, MgSO<sub>4</sub> 0. 5g, FeSO<sub>4</sub> · 7H<sub>2</sub> O6mg, M n SO<sub>4</sub> 4~6H<sub>2</sub> O 6 m g、酵母エキス2.5g、カ ザミノ酸5g、ピオチン200μg、塩酸チアミン20 0μg、グルコース20g、蒸留水11〕11にブレビ パクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP -1497)を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集め た。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリソチーム を含む10mM NaCl-20mMトリス級衝液(p H8. 0) -1 mM EDTA-2Na溶液15mlに 懸濁した。次にプロテナーゼKを、最終濃度が100μ g/mlになるように添加し、37℃で1時間保温し た。さらにドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5 %になるように添加し、50℃で6時間保温して溶菌し た。この溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶 液を添加し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全 量を遠心分離(5,000×g、20分間、10~12 ℃)し、上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3M となるように添加した後、2倍量のエタノールをゆっく りと加えた。水層とエタノール層の間に存在するDNA をガラス棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した 後、風乾した。得られたDNAに10mMトリス級衝液 (pH7. 5) -1mM EDTA・2Na溶液5ml に加え、4℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

#### 【0047】(B) 組換え体の創製

上記(A)項で得たブレビバクテリウム・フラバムM J -233の全DNA溶液の90μlを制限酵素Sphl 50unitsを用い、37℃で1時間反応させ完全分解した。このSphl分解DNAにクローニングベクタ ーpUC119(宝酒造より市販)を制限酵素Sphl で切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50 mMトリス緩衝液(pH7.6)、10 mMジチオスレイトール、1 mM ATP、10 mM MgCl<sub>2</sub>及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間反応させ、結合させた。

【0048】 (C) <u>スレオニンシンターゼをコードする</u> 遺伝子を含むプラスミドの選択

上記遺伝子の選抜に用いたスレオニンシンターゼ欠損し ースレオニン要求性大腸菌変異株は、エシェリヒア・コ リCGSC5077 (the C1001) である [( )内はスレオニンシンターゼ遺伝子型 (Geno type)を示す]。

【0049】上配(B) 項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970) により上記エシェリヒア・コリCGSC5077株を形質転換し、クロラムフェニコール50mgを含む選択培地【K<sub>2</sub> HPO<sub>4</sub>7g、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>2g、(NH

4)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> 1g、MgSO<sub>4</sub> ・7H<sub>2</sub> OO. 1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水1!に溶解] に塗抹した。

【0050】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりブラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ2.6kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限酵素で切断したときの長さ約2.6kbのDNA断片の認識部位数、および切断断片の大きさは前記表1に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。

【0051】また上記で得たプラスミドを各種制限酵業で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記第2表に示す。

[0052]

【表2】

第2表 プラスミドpUC119-ths

制限酵素	認識部位数
BamHl	2
Pstl	2
Hind III	1

【0053】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpUClll9ーthsと命名した。以上によりスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含む大きさが約2.7kbのDNA断片(SphI断片)を得ることができた。

### 【0054】実施例2

スレオニンシンターゼをコードする遺伝子の塩基配列の 決定

実施例1の(C)項で得られたスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含む長さが約2.6kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118およびpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sahger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA74,5463,1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0055】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、アスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、後配配列表の配列番号:1に示す配列を有する481個のアミノ酸をコードする1443の塩基対より構成されていることが判明した。

#### 【0056】 実施例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクター p C R Y 3 0 の作成

#### (A) プラスミドpBY503の調製

<u>切断断片の大きさ(k b)</u> 1.4、4.4

0.9,4.9

5.8

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515)から分離された分子量約10メガダルトンのプラスミドであり、特開平1-95785号公報に記載のようにして調製した。

【0057】半合成培地A培地 (尿素2g、 (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>  $SO_4 7g$ ,  $K_2 HPO_4 0$ . 5g,  $KH_2 PO_4 0$ . 5g,  $MgSO_4$  0. 5g,  $FeSO_4 \cdot 7H_2$  O6mg、MnSO<sub>4</sub>・4~6H<sub>2</sub>O6mg、酵母エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ピチオン200μg、塩酸チア ミン200µg、グルコース20g及び蒸留水1]] 1 1に、プレビバクテリウム・スタチオニス1FO121 4.4を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得ら れた菌体を10mg/mlの濃度にリソチームを含む級 衝液 (25mMトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタ ン、10mMのEDTA、50mMグルコース) 20m 】に懸濁し、37℃で1時間反応させた。反応液にアル カリーSDS液 (0.2N NaOH、1% (W/V) SDS】40mlを添加し、緩やかに混和して室温にて 15分間静置した。次に、この反応液に酢酸カリウム溶 液〔5M酢酸カリウム溶液60m1、酢酸11.5m 1、蒸留水28.5mlの混合液)30mlを添加し、 充分混和してから氷水中に15分間静置した。

【0058】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た。これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノ

ール: クロロホルム=1:1 混和液)を加え懸濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0059】 沈澱を減圧乾燥後、TE級衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HC1にてpH8.0に調整] 2mlに溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE級衝液100mlに塩化セシウム170gを溶解させた液] 15mlと10mg/mlエチジウムブロマイド溶液1mlを加えて、密度を1.392g/mlに合わせた。この溶液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離を行った。

【0060】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のバンドとして見い出される。このバンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分画液を得た。次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムプロマイドを抽出除去し、その後にTE級衝液に対して透析を行った。得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置した。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

【0061】 (B) <u>プラスミドベクターpCRY30の</u> 作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製)  $0.5 \mu$ gを制限酵素SalI (5 u n i t s) を37 % 1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。上記 (A) 項で調製したプラスミドpBY503の $2 \mu$ gに制限酵素Xhol (1 u n i t) を37 % % 30 分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。

【0062】両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス殻衝液pH7.6、10mM MgCl2、10mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT4DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保湿した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリJM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0063】形質転換株は30μg/ml (最終濃度)のカナマイシン、100μg/ml (最終濃度)のIPTG (イソプロピルーβ-D-チオガラクトピラノシド)100μg/ml (最終濃度)のX-gal (5-ブロモー4ークロロー3-インドリルーβ-D-ガラクトピラノシド)を含むし培地 (トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水1l、pH7.

2) で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法 [T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning" (1982) p90~91参照) により抽出した。

【0064】その結果、プラスミドpHSG298のSall部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。次に同様の方法を用い、前配(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素Kpnl及びEcoRlにて処理して得られる約2.1kbのDNA断片を上記プラスミドpHSG298-oriのKpnl及びEcoRl部位にクローニングし、プラスミドベクターpCRY30を調製した。

#### 【0065】実施例4

プラスミドpCRY30-thsの作成及びコリネ型細 菌の導入

実施例1の(C)項で得られたプラスミドpUC119ーths5µgを制限酵素Sphl5units用い、37℃で1時間反応させ分解したものと、EcoRIリンカー(宝酒造より市販)1µlを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂およびT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。

【0066】このDNAを制限酵素EcoRI 3unitsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、実施例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY301μgを制限酵素EcoRI 1unitを用い、37℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2 およびT4DANリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従い前記エシェリヒア・コリCGSC5077株を形質転換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地〔K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解〕に逆抹した。

【0067】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ2.6kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、電気バルス法を用いてコリネ型細菌へ

次のとおり形質転換した。

【0068】ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497) プラスミドpBY502除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mMSucrose、7mMKH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>、1mMMGCl<sub>2</sub>;pH7.4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分離して集め、5mlのパルス用溶液に懸濁し、0.75mlの細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50μlとを混合し、水中にて20分間静置した。ジ

ーンパルサー(バイオラド社製)を用いて、2500ポルト、25μFDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置した。全量を3mlの前記A培地に移し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml( 及終 濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実 施例3(A)項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断 片の大きさを測定した。その結果を下記第3表に示す。【0069】

【表3】

第3表 プラスミドpCRY30-ths

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(k b)						
EcoRl	2	8. 7, 2. 6						
BamHl	2	3.3,8.0						
Kpnl	2	3.6,7.7						
Xhol	2	2. 9, 8. 4						

【0070】上記制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCRY30-thsと命名した。このラスミドpCRY30-thsの制限酵素による切断点地図を図3に示す。なお、プラスミドpCRY30-thsにより形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233-thsは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院微生物工業技術研究所に、平成4年3月10日付で:微工研菌寄第12858号(FERM P-12858)として寄託されている。

#### 【0071】実施例5

プラスミドpCRY30-thsの安定性

前記のA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌処理したものに、実施例4で得た形質転換株プレビバクテリウム・フラバムMJ233-thsを植菌し、30℃にて24時間振盪培養を行った後、同様にして調製したA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌したものに、1ml当たり50cellsの割合になるように複雑し、同じく30℃にて24時間振盪培養を行った。次に遠心分離して集菌し、菌体を洗浄後、カナマイシンを15μg/mlの割合で添加したA培地及び無添加のA培地を用いて調製した平板培地に一定量強抹し、30℃にて1日培養後生育コロニーをカウントした

【0072】この結果、カナマイシン添加および無添加 培地に生育したコロニーは同数であること、さらに A培 地生育コロニーは全てカナマイシン添加培地に生育する こと、すなわち該プラスミドの高度の安定性を確認し

### 【0073】 実施例6

レースレオニンの生産

培地(尿素 0 . 4 %、硫酸アンモニウム 1 . 4 %、KH

2 PO<sub>4</sub> 0. 05%、K<sub>2</sub> HPO<sub>4</sub> 0. 05%、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O0. 05%、CaCl<sub>2</sub>・2H<sub>2</sub>O2ppm、FeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O2ppm、MnSO<sub>4</sub>・4~6H<sub>2</sub>O2ppm、ZnSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O2ppm、NaCl 2ppm、ビオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0. 1%、酵母エキス0. 1%) 100mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌(滅菌後pH7. 0)した後プレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ233-ths(FERM P-12858号)を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0074】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸アンモニウム2.3%、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.05%、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>0.05%、MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O0.05%、FeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O20ppm、MnSO<sub>4</sub>·4~6H<sub>2</sub>O20ppm、ピオチン200μg/1、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.3%、酵母エキス0.3%)の1000mlを21容通気撹拌槽に仕込み、滅菌(120℃、20分間)後、前配前培養物の20mlを添加して、回転数1000rpm、通気量1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間培養を行った。

【0075】培養終了後、培養物500mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液 [(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> 2g/l; KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 0.5g/l; KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 0.5g/l; KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 0.5g/l; MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub> O0.5g/l; FeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub> O20ppm; MnSO<sub>4</sub>·4~6H<sub>2</sub> O20ppm; チアミン塩酸塩100μg/l; pH7.6]の1000mlに懸濁後、該懸濁液を21容通気撹拌槽に仕込み、グルコース9g

を添加して、回転数300грm、通気量0.1vv m、温度33℃、pH7.6にて24時間反応を行っ た。

【0076】反応終了後、遠心分離(4000rpm、 15分間、4℃) にて除菌した上滑液中のL-スレオニ ンを定量した。その結果、上清液中のL-スレオニン生 成量は、0.15g/1であった。この反応終了後の培 養液500mlを、強酸性腸イオン交換樹脂(H<sup>+</sup>型) のカラムに通してLースレオニンを吸着させ、水洗後、 0.5Nアンモニア水で溶出させた後、L-スレオニン 画分を濃縮し、冷エタノールでレースレオニンの結晶を 析出させた。その結果、50mgのL-スレオニン結晶

【0077】また、比較例として、同様の条件にて、ブ レビバクテリウム・フラバム(Brevibacter ium flavum) MJ-233 (FERM BP -1497) を培養し、同様の条件にて反応させた後上

35

清液中のL-スレオニンを定量した。その結果、上清液 中のL-スレオニン生成量は0.1g/Iであった。

[0078]

【配列表】配列番号:1

配列の長さ1446

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類: Genomic DNA

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名 : M1233

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1446

特徴を決定した方法:P

配列

GTG GAC TAC ATT TCG ACG CCT GAT GCC AGC CGT ACC CCT GCC CGC TTC 48 Val Asp Tyr Ile Ser Thr Arg Asp Ala Ser Arg Thr Pro Ala Arg Phe 1

10

AGT GAT ATT TTG CTG GGC GGT CTA GCA CCA GAC GGC GGC CTA TAC CTG Ser Asp Ile Leu Leu Gly Gly Leu Ala Pro Asp Gly Gly Leu Tyr Leu

25

CCT GCA ACC TAC CCT CAA CTA GAT GAT GCC CAG CTG AGT AAA TGG CGT 144 Pro Ala Thr Tyr Pro Gln Leu Asp Asp Ala Gln Leu Ser Lys Trp Arg

40

GAG GTA TTA GCC AAC GAA GGA TAC GCA GCT TTG GCT GCT GAA GTT ATC 192 Glu Val Leu Ala Asn Glu Gly Tyr Ala Ala Leu Ala Ala Glu Val Ile

TCC CTG TTT GTT GAT GAC ATC CCA GTA GAA GAC ATC AAG GCG ATC ACC 240

Ser Leu Phe Val Asp Asp Ile Pro Val Glu Asp Ile Lys Ala Ile Thr

70 75

GCA CGC GCC TAC ACC TAC CCG AAG TTC AAC AGC GAA GAC ATC GTT CCT 288

Ala Arg Ala Tyr Thr Tyr Pro Lys Phe Asn Ser Glu Asp Ile Val Pro 85 90 95

CTC ACC GAA CTC GAG GAC AAC ATT TAC CTG GGC CAC CTT TCC GAA GGC 336

Val Thr Glu Leu Glu Asp Asn lle Tyr Leu Gly His Leu Ser Glu Gly

100 105 110

CCA ACC GCT GCA TTC AAA GAC ATG GCC ATG CAG CTG CTC GGC GAA CTT 384

Pro Thr Ala Ala Phe Lys Asp Met Ala Met Gln Leu Leu Gly Glu Leu

120

TTC GAA TAC GAG CTT CGC CGC CGC AAC GAA ACC ATC AAC ATC CTA GGC 432

Phe Glu Tyr Glu Leu Arg Arg Arg Asn Glu Thr Ile Asn Ile Leu Gly

135

GCT ACC TCT GGC GAT ACC GGC TCC TCT GCG GAA TAC GCC ATG CGC GGC 480

Ala Thr Ser Gly Asp Thr Gly Ser Ser Ala Glu Tyr Ala Met Arg Gly 145 150 155

CGC GAG GGA ATC CGC GTA TTC ATG CTG ACC CCA GCT GGC CGC ATG ACC 528

Arg Glu Gly Ile Arg Val Phe Met Leu Thr Pro Ala Gly Arg Met Thr

				100					170					125		
	TTC	CAG	CAA	165	CAC	ATC	T <b>TT</b>	ccc	170	CAC	CAT	CCA	440	175	TTC	576
		Gln														310
110	i ne	OIII	180	NIG	OIII	MGC	1 110	185	Leu	nop	nsp	110	190	116	1 116	
AAC	ATC	GCC		CAC	ccc	CTT	TTC		GAT	TGC	CAA	GAC		GTC	AAG	624
		Ala									_					021
	110	195		пор	01,		200	ш	ПОР	0,0	<b>4</b>	205			٠,٠	
GCT	GTC	TCC	GCC	GAC	GCG	GAA		AAA	AAA	GAC	AAC	_	ATC	GGT	GCC	672
		Ser														
	210					215		•	•		220	•		·		
GTG	AAC	TCC	ATC	AAC	TGG	GCT	CGC	стс	ATG	GCA	CAG	GTT	GTG	TAC	TAC	720
Val	Asn	Ser	He	Asn	Trp	Ala	Arg	Leu	Met	Ala	Gln	Val	Val	Туг	Tyr	
225					230					235					240	
GTT	TCC	TCA	TGG	ATC	CGC	ACC	ACA	ACC	AGC	AAT	GAC	CAA	AAG	GTC	AGC	768
Val	Ser	Ser	Trp	Ile	Arg	Thr	Thr	Thr	Ser	Asn	Asp	Gln	Lys	Val	Ser	
				245					250					255		
TTC	TCC	GTA	CCA	ACC	GGC	AAC	TTC	GGT	GAC	ATT	TGC	GCA	GGC	cĂc	ATC	816
Phe	Ser	Val	Pro	Thr	Gly	Asn	Phe	Gly	Asp	He	Cys	Ala	Gly	His	lle	
			260					265					270			
GCC	CGC	CAA	ATG	GGA	CTT	$\alpha$	ATC	GAT	CCC	CTC	ATC	GTG	GCC	ACC	AAC	864
Ala	Arg	Gln	Met	Gly	Leu	Pro	He	Asp	Arg	Leu	lle	Val	Ala	Thr	Asn	
		275					280					285				
		GAT														912
Glu		Asp	Val	Leu	Asp		Phe	Phe	Arg	Thr	-	Asp	Tyr	Arg	Val	
	290					295				<u>-</u>	300					
		TCC														960
_	Ser	Ser	AIA	Asp		HIS	Giu	inr	Ser		rro	Ser	Met	Asp		
305	ωc	ccc	TCC	AAC	310	CAC	ССТ	TTC	ATC	315	CAC	CTC	CTC	ccc	320	1008
_		Ala			<b>.</b>											1000
001	6	****	501	325		0,4	8		330	1 110	пор	Leu	LCG	335	мв	
GAC	GCC	ACC	CGC		AAC	GAT	СТА	тт		ACC	CAG	GTT	CGC		GGC	1056
		Thr														
•			340			•		345					350		,	
GGA	TTC	TCA	CTG	GCT	GAT	GAC	GCC	AAC	TTT	GAA	AAG	GCT	GCA	GCA	GAA	1104
Gly	Phe	Ser	Leu	Ala	Asp	Asp	Ala	Asn	Phe	Glu	Lys	Ala	Ala	Ala	Glu	
		355					360					365				
TAC	GGT	TTC	GCC	TCC	GGA	CGA	TCC	ACC	CAT	GCT	GAC	CGT	GTG	GCA	ACC	1152
Tyr	Gly	Phe	Ala	Ser	Gly	Arg	Ser	Thr	His	Ala	Asp	Arg	Val	Ala	Thr	
	370					375					380					
ATC	GCT	GAC	GTG	CAT	TCC	CCC	CTC	GAC	GTA	CTA	ATC	GAT	ccc	CAC	ACC	1200
lle	Ala	Asp	Val	His	Ser	Arg	Leu	Asp	Val	Leu	lle	Asp	Pro	His	Thr	
385					390					395					400	
																1248
Ala	Asp	Gly	Val		Val	Ala	Arg	Gln		Arg	Asp	Glu	Val		Thr	
				405				~~	410	-		<u>.                                    </u>		415		
																1296
LLO	116	He		ren	etn	t flT	MIA	reu	LO	VAL	LYS	rne	nta	лsр	ınr	
			420					425					430			

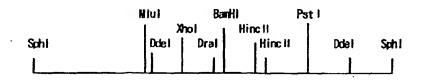
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のスレオニンシンターゼをコードする遺伝子を含む大きさが約2.6kbのDNA断片の制限酵素による切断点地図。

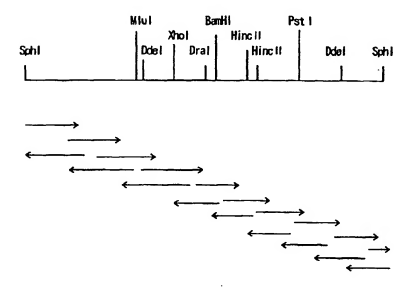
【図2】大きさが約2.6kbの本発明DNA断片の塩 基配列決定のための戦略図。

【図3】本発明のプラスミドpCRY30-thsの制 限酵素による切断点地図。

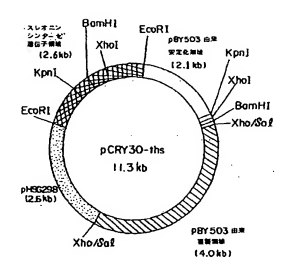
図1]



[図2]



【図3】



フロントページの続き

C 1 2 R 1:15)

(C 1 2 N 1/21

C 1 2 R 1:15)

(C 1 2 P 13/08

C 1 2 R 1:15)

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内